Mar-08-2006 02:07pm

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出國公開番号

特開平11-246665

(43)公開日 平成11年(1999) 9月14日

(51) Int Cl. CO 8 G 77/2 77/0 77/3	8	FI C08G 77/20 77/08 77/32
C 0 9 D 183/07		C 0 9 D 183/07
		審査請求 未請求 請求項の数6 FD (全 6 頁)
(21)出版番号	特顯平1061912	(71)出版人 396020800 科学技術採興事業団
(22) 出層日	平成10平(1998) 2月27日	埼玉県川口市本町4丁目1番8号 (72)発明者 小川 誠 東京都三鷹市牟礼1-4-9
		(74)代理人 弁理士 佐伯 家生
		·

(54) 【発明の名称】 自己保持性多孔質シリカ及びその製造方法

(57)【要約】

(修正 訂)

【課題】 本発明は、多孔性で透明性のみならず、自己 保持性に優れた多孔質のシリッ材料を提供するものであ ス

【解決手段】 本発明は、テトラアルコキシシランとアルケニルオキシトリアルコキンシランとの共重合体、それからなる多孔質シリカ材料、及び多孔質シリカ膜に関する。また、本発明は、界面は性利の存在下に、テトラアルコキシシランとアルケニルオキシトリアルコキシシランとを共縮合させ、次いで、れを焼成することからなる多孔質テトラアルコキシシンとアルケニルオキシトリアルコキシシランとの共重行体の製造方法に関する。

特開平11-246665

【特許請求の範囲】

· 🖳

【請求項1】 テトラアルュキシシランとアルケニルドリアルコキシシランを、界価活性剤の存在下に重合させてなる共重合体。

1

【請求項2】 界面活性剤がアルキルトリメチルアンモニウム塩である請求項1に記載の共重合体。

【謂水項3】 多孔質で自己保持性である語求項1又は 2に記載の共重合体。

【請求項4】 請求項1、2又は3に記載の共重合体からなる多孔質シリカ材料。

【請求項 5】 自己保持性順である請求項 4 に記載の多 孔質シリカ材料。

【請求項6】 界面活性剤が存在下に、テトラアルコキシシランとアルケニルトリアルコキシシランとを共縮合させ、次いでこれを焼成することからなる多孔質テトラアルコキシシランとアルケニルトリアルコキシシランとの共重合体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する分野】本発明は、新規なシラン共重合体 20 に関する。より詳細には、本発明は、テトラアルコキシシランとアルケニルトリアルコキシシランとを、界面活性剤の存在下に重合させてなる共宜合体であり、自己保持性に優れた高比表面積の多孔質シリカに関する。

[0002]

【従来の技術】分子状の水やで気などの小さな分子は透過することができるが、液状の水などのように大きな物体は透過できないという、ナノサイズの微小孔を有する材料が、衣服や包装材のコーティング材料とされている。また、空気、特に酸素透過性の材料として、ナノサ がイズの微小孔を有する材料が包装材料やシートなどに使用されている。これらの微小分子透過性材料は、微小分子の透過性に関わる多孔性だけでなく、透明性や自己保持性などの諸特性が要求されている。また、センサー、触媒担体、特に透明性を活かして光触媒としても応用されている。

【0003】本発明者は、界面活性剤アルキルトリメチルアンモニウム塩の存在下に、テトラメトキシシランやテトラエトキシシランのような四官能性アルコキシシランを加水分解、重合して得られた溶液を基板上にスピン 40コートすることによりシリカ界面活性剤メソ様遺体が基板上に厚さ1mm程度の透明が薄膜が得られ、これを空気中で焼成し界面活性剤を除りすることによりナノサイズの多孔質のシリカ材料が得られることを既に見出してきた(N.Ogawa, J. Am. Chem. Soc., 116, 7941 (1994): N.Ogawa, Chem. Commun., 1149 (1996))。

【0004】しかし、この公知の方法で得られる重合体は、膜の自己保持性が不十分で膜の取り扱い性に問題があり、実用化の障害になっている。

[0005]

【発明が解決すべき課題】本発明は、多孔性や透明性の みならず、自己保持性に優れた多孔質のシリカ材料を提 供することを目的としている。

2

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、テトラアルコキシシランとアルケニルトリアルコキシシランを、界面 活性剤の存在下に重合させてなる共重合体、それからなる多孔質シリカ材料、及び、自己保持性聴であるシリカ材料に関する。本発明に使用する界面活性剤としては、アルキルトリメチルアンモニウム塩が好ましい。また、本発明の共重合体は、多孔質で自己保持性であることを特徴とするものである。さらに、本発明は、界面活性剤の存在下に、テトラアルコキシシランとアルケニルトリアルコキシシランとを共縮合させ、次いでこれを焼成することからなる多孔質テトラアルコキシシランとアルケニルトリアルコキシシランとの共重合体の製造方法に関する。

【0007】本発明で使用されるテトラアルコキシシランのアルコキシ基としては、炭素数1から15、好ましくは1から10、より好ましくは1から5の直鎖状又は分枝状アルコキシ基であり、例えば、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基などが挙げられる。本発明のテトラアルコキシシランの4個のアルコキシ基は、同一であってもよいし、相互に異なっていてもよいが、同一のアルコキシ基を有するものが好ましい。また、本発明のテトラアルコキシシランは、アルコキシ基の一部又は全部が置換又は非置換フェノキシ基になっていてもよい。本発明のテトラアルコキシシランとしては、例えば、テトラメトキシシラン (TMOS)、テトラエトキシシラン、テトラブロポキシシラン、ジメトキシジエトキシシランなどがある。

【0008】本発明で使用されるアルケニルトリアルコ キシシランのアルコキシ基は、前記したアルコキシ基で よく、これらのアルコキシ基は同一であっても相互に異 なるものであってもよい。また、アルケニルトリアルコ キシシランのアルケニル基としては、炭素数2から1 5、好ましくは2から10、より好ましくは2から5の **直鎖状又は分枝状アルケニル基であり、例えば、ビニル** 基、1-プロピレン基、1-ブチレン基などが挙げられ る。本発明のアルケニルトリアルコキシシランのアルコ キシ基は、3個である必要はなく、2個であってもよ く、アルコキシ巫の一部又は全部が置換又は非健換フェ ノキシ基であってもよい。本発明のアルケニルトリアル コキシシランとしては、ピニルトリメトキシシラン(V TMOS)、ピニルトリエトキシシラン、ビニルトリブ ロポキシシラン、1ープロピレントリメトキシシラン、 1-プロピレントリエトキシシラン、1-プロピレント リプロポキシシラン、ピニルジメトキシエトキシシラン などが挙げられる。

50 【0009】本発明のアルケニルトリアルコキシシラン

171

(3)

の使用量は、デトラアルコキシシランの等量以下であり、好ましくはテトラアルコキシシラン1モルに対してアルケニルトリアルコキシミランが0.01~0.8モル、より好ましくは0.1~0.5モルである。

【0010】本発明で使用される界面活性剤としては、テトラアルコキシシランとフルケニルトリアルコキシシランとを共縮合できるものであれば、特に制限はない。これは、この重合反応で得られた共重合体を焼成するときに、重合反応のときに存在していた界面活性剤が除去されてしまうからである。しかし、後述するように、得10られた共重合体の秩序構造に重合反応で使用される界面活性剤の種類や大きさに依存しているようであるから、目的とする秩序構造に応じて界面活性剤を選択する必要がある。

【0011】このような目的で使用される界面活性剤と しては、テトラアルキルアン モニウム塩が好ましい。テ トラアルキルアンモニウム塩のアルキル基としては、炭 素数1から30、好ましくは1から20の直触状又は分 技状アルキル基であり、4個のアルキル基は、同一であ ってもよいし、相互に異なっていてもよいが、アルキル 20 トリメチル体が好ましい。 アルギルトリメチルアンモニ ウム塩のアルキル基は、炭素数14以上の比較的長鎖の ものが好ましい。界面活性剤のテトラアルキルアンモニ ウム塩の対イオンとしては、塩素イオン、臭素イオンな どのハロゲンイオンが好ましいが、これらに限定される ものではない。界面活性剤のテトラアルキルアンモニウ ム塩としては、テトラデカニルトリメチルアンモニウム 塩化物、ヘキサデシルトリメ・ドルアンモニウム塩化物、 オクタデカニルトリメチルア・ノモニウム塩化物、エイコ サニルトリメチルアンモニウ 4塩化物などが挙げられ

【0012】本発明の界面活作剤の使用量は、テトラアルコキシシランとアルケニルトリアルコキシシランの合計モル数に対して、0.05…0.5モル、好ましくは0.1~0.3モルであるが、特に限定されない。

【0013】本発明のテトラデルコキシシヲンとアルケニルトリアルコキシシランとの共重合体は、界面活性剤の存在下に、テトラアルコキ・シランとアルケニルトリアルコキシシランとを共縮合作せ、次いでこれを焼成することにより製造することができる。共稲合反応は、水の存在下に行われる。反応条件としては、通常の加水分解の条件でよく、反応退度は、室温から溶媒の沸点湿度、好ましくは室温から80℃程度である。pHは、酸性側であればよい。水のほかに特に溶媒を使用する必要はないが、水と混合し得る有機溶媒を併用することもできる。

【0014】共重合反応で得られた溶液を、好ましくはシート状に展開して通常の方法により乾燥する。シート状に展開する方法としては、通常の成形方法によることもできるが、特に薄膜を製造する場合にはスピンコート

による方法をとることもできる。その後、得られた乾燥物を焼成する。焼成は空気中で行うことができるが、これに限定されるものではない。焼成温度としては、反応時に存在していた界面活性剤が除去される温度であれば、特に制限はないが、250℃以上、好ましくは300℃以上である。

【0015】本発明の共重合体は、透明で自己保持性の メソ構造体である。X線回折パターンにおいて、低角度 に一本の回折ピークが見られる。図1は、界面活性剤と して、オクタデカニルトリメチルアンモニウム塩化物 (Cm TAC) (図 1 中の(a)) 、ヘキサデシルトリメ チルアンモニウム塩化物 (Cit TAC) (図1中の (b))、テトラデカニルトリメチルアンモニウム塩化 物 (Cu TAC) (図1中の(c)) 、ドデカニルトリメ テルアンモニウム塩化物(Ci2 TAC)(図1中の (a))、を使用して製造された本発明の共重合体のX. **鎌回折パターンである。このX線回折パターンから得ら** れるd値は、使用した界面活性剤のアルキル鎖長に依存 して変化し、C18 TAC、C16 TAC、および、C14 T ACの時、それぞれ3.63、3.34および3.20 nmであった(図2参照)。図2は、X線回折パターン から得られたは値を示したものであり、思三角印は各々 の界面活性剤を使用した場合の焼成前の d 値であり、無 四角印は焼成後のd餌を示している。また、焼成による 界面活性剤の除去後もマクロな形態は保持され、X線回 折パターンにおけるピークは残存し秩序構造が維持され ることがわかった。

【0016】本発明の共重合体のメソ構造は、重合反応時に使用される界面活性剤が秩序構造の形成に寄与していることが示された。本発明の方法では、溶媒の揮発に伴い秩序構造が形成されると考えられが、テトラメトキシシラン(TMOS)を単独で使用した従来の系では自己保持性の膜を得るのは困難であったのに対して、三官能性のビニルトリメトキシシラン(VTMOS)を添加することにより自己保持性のメソ構造体膜が得られた。この原因は、三官能性のビニルトリメトキシシラン(VTMOS)を添加することにより、生成物のゲル化速度が遅くなるからであると考えられるが、予想外のことであった。

【0017】図3は、本発明の共重合体のフーリエ変換 赤外線スペクトル(FTIR)を示したものである。図 2中の(a)、(b)、(c)、及び、(d)は、前記 の図1と同様に、界面活性剤としてオクタデカニルトリ メチルアンモニウム塩化物(CIATAC)(図2中の (a))、ヘキサデシルトリメチルアンモニウム塩化物 (CIATAC)(図2中の(b))、テトラデカニルト リメチルアンモニウム塩化物(CIATAC)(図2中の (c))、ドデカニルトリメチルアンモニウム塩化物 (CIATAC)(図2中の(d))を使用して製造され た本発明の共重合体を示している。

50

ე. "≢

特開平11-246665

【0018】図4は、界面は性剤としてオクタデカニル トリメチルアンモニウム塩供物 (Cit TAC) を使用し て製造された本発明の共重行体の熱重量分析(TG)及 び示差熱分析(DTA)を対したものである。

【0019】本発明は、透則性、自己保持性に優れ、高 比表面積の多孔質のシリカ共重合体を提供するものであ り、特に膜状又はシート状の成形品として有用な材料を 提供するものである。

[0020]

【実施例】次に、本発明を引施例により説明するが、本 10 発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

【0021】実施例1

テトラメトキシシラン (TMOS) 1g (3モル (モル 比))と、ビニルトリメトキシシラン(VTMOS) 0.325g(1モル(基準モル比))を、水中に入 れ、この中にヘキサデシルトリメチルアンモニウム塩化 物 (Ci6 TAC) 0. 350 j; (0. 5モル (モル 比))を加えて、塩酸で酸性にした(pH<1)。この 混合物を、20℃で反応させて、均一な溶液を得た。得 られた均一な溶液を、基板上に展開し、60℃で24時 20 間乾燥して、目的の共重合体で得た。これを空気中で、 550℃5時間、焼成して界面活性剤を除去した共宜合 体を得た。得られた共重合体のX線回折パターンを図1 (図1中の」(a)) に、フーリエ変換赤外線スペクトル (FTIR) を図3(図3中の(a))に、熟重量分析 (TG)及び示差熱分析(DIA)を図4に示す。得ら れた共重合体は、多孔質で自己保持性に優れたものであ った。

【0022】実施例2

使用する界面活性剤を、実施(41のヘキサデシルトリメ 80 チルアンモニウム塩化物に代えて、オクタデシルトリメ チルアンモニウム塩化物 (Cir TAC) を用いて、実施 例1と同様にして共重合体を利た。 得られた共宜合体の X線回折パターンを図1 (図1中の(b))に、フーリ 工変換赤外線スペクトル(FIIR)を図3(図3中の (b)) に示す。得られた共創合体は、多孔質で自己保 持性に優れたものであった。

【0023】実施例3

使用する界面活性剤を、実施例 1 のヘキサデシルトリメ メチルアンモニウム塩化物(Cia TAC)を用いて、実

施例1と同様にして共重合体を得た。得られた共重合体 のX線回折パターンを図1 (図1中の(c))に、フー・・ リエ変換赤外線スペクトル(FTIR)を図3(図3中 の(c))に示す。得られた共革合体は、多孔質で自己 保持性に優れたものであった。

【0024】实施例4

使用する界面活性剤を、寒施例1のヘキサデシルトリメ チルアンモニウム塩化物に代えて、ドデカニルトリメチ ルアンモニウム塩化物 (Ci2 TAC) を用いて、実施例 1と同様にして共重合体を得た。得られた共重合体のX 綠回折パターンを図1(図1中の(d))に、フーリエ 変換赤外線スペクトル (FTIR) を図3 (図3中の

(d)) に示す。得られた共重合体は、多孔質で自己保 持性に優れたものであった。

[0025]

【発明の効果】本発明は、透明性、自己保持性に優れ、 高比表面積の多孔質のシリ力共重合体を提供するもので あり、特に聴伏又はシート状の成形品として有用な材料 を提供するものである。

【図面の簡単な説明】

【図1】図1は、本発明の共重合体のX級回折バターン を示すものである。

【図2】図2は、本発明の共重合体のは値を示すもので

【図3】図3は、本発明の共重合体のFTIRを示すも のである。

【図4】図4は、本発明の共重合体の熟重量分析(T G) 及び示差熱分析 (DTA) を示すものである。 【符号の説明】

- (a) 界面活性剤としてオクタデカニルトリメチルア ンモニウム塩化物 (Cis TAC)を使用した共重合体を 用いたもの。
- (b) 界面活性剤としてヘキサデシルトリメチルアン モニウム塩化物 (Cis TAC) を使用した共重合体を用 いたもの。
- (c) 界面活性剤としてテトラデカニルトリメチルア ンモニウム塩化物(Ci TAC)を使用した共重合体を
- (d) 界面活性剤としてドデカニルトリメチルアンモ テルアンモニウム塩化物に代えて、テトラデカニルトリ 40 ニウム塩化物(C12 TAC)を使用した共重合体を用い